₹			44		.0	Z	Ē. Ē	
MUEL 95,04,16	*DE 1951 3463-C1	57/29, 69/16	director - by	if carboxylic acid	ium-hydrossilicate			
AZS E17 (AZ3)		95.04.16 95DE-1013493 (96.05.14) CUTC 69/02, 67/29, 69/16	Produ. of poly-tetramethylene-elher-gived diester - by	ydro:furan in presence o	lcined magnesium-alumin			
96-148653/15	MUELLERH	95.04.16 95DE-1013-	Prodn. of poly-test	polymerising tetrach,	anhydride and cal	catalyst	C96-04259	

The produc of poly-terramethylene-ether-glycol diesters of formula (I) comprises the polymerisation of TMF in the presence of a carboxylic acid anhydride (II) and a calcined magnesium-aluminium-hydro-siticate (III) as catalyst.

R-CO-O-(CH,CH;CH;CH;-O),-COR, (I)

R and R₁ = alkyl gp. or deriv, thereoff, and n=2-300,

Used for the produ, of poly-tetramethylene-ether-glycol (PTMEG), which is used for the produ, of polyesters and polyurethanes.

A(\$-415, 10-E7) E(10-G2B1) N(1-C1A)

DVANTAGE

Provides a simplified, more environmentally acceptable process for the reproducible produ- of (f) in high yield, in the form of diesters with a very low colour value, a narrow mol.wt. distribution and a very low content of crown ether. Unlike prior-art catalysts, (III) does not require specially purified THF, and has an almost unlimited service life. Diestern (f) can be hydrogenated to prods, with a residual ester no. of less than 1 mg KOH/g (cf. more than 1 for FTMEG diacetate from prior-art processes).

PREFERRED

Catalyst (III) contains less than 2% water pref. (III) is natural attapulgite or sepiolite. The process comprises passing a mixt, of THF and (II) over a solid bed contg. catalyst (III) which has been heated for 0.1-5 hrs. at 200-600 °C tectore use.

EXAMPLE

Attapulgus Clay/Floridin 418 mesh LVM' granules (RTM: attapulgite) were treated with 0.2 wt. % HCl. collected on a filter, [DE 19513493-C+

washed with water, calcined at 300 °C for 2 firs, and cooled in a desicoator, 150 ml of the dry catalyst was placed in a tightly stoppered flosk with 300 g of a mixt, courg, 91.5 vr.% THF and 8.5 vr.% acetic anhydride, and the flask was rotated at 50 °C for 4 brs. to keep the catalyst in motion.

The decembed prod, was a 56 wt & solm of PTMEG diacetate (I), with an acid no. corresp, to 99% conversion of the anhydride; this was evapd, at 150 °C and 2 mbar to give (I) with a saponification no. of 152.6, comesp, to a moliver of 734.

Transesterification of (I) with the same ann, of medianol in

Transesferification of (i) with the same aun, of methanol in presence of 0.01 wt % NaOMe gave PTMEG with an OH no. of 173, an APHA cylour no. of 5, a heterogeneity (My/M₀) of only 1.20 and n cyclic offgomeric either confear of less than 0.01 wt %. (38) (4pp171.1DwgNo.00)

DE 19813493-C



(%) SUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

⊚ DE 19513493 C



PATENTANT

- Aktenzeichen:
- 195 13 493,1-44
- Anmeldetag:
- 18. 4.85
- Offenlegungstag:
- Veröffentlichungstag
 - der Patenterteilung: 14. 3.96

(fi) Int. Cl.5:

C07 C 69/02

C 07 C 69/16 C 07 C 67/29 // COTD 207/06,801J 21/16,23/86

innerhalb von 3 Monaten nach Veröffantlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(73) Patentinhaber:

Müller, Herbert, Dr., 67227 Frankenthal, DE

(72) Erfinder:

Antrag auf Nichtnennung

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Setracht gezogene Druckschriften: NICHTS ERMITTELT

- Verfahren zur Hersteilung von Polytetramethylenetherglykoldiester an Aluminium-Magnesiumsilikat Katalysatoren
- Ein verbessertes Verfahren zur Herstellung von Polytetramethylenetherglykoldiester der Formel R-CO-O(-OH,-CH,-CH,-O),-COR, in der R und R, identisch oder verschieden eind und einen Alkylnest oder ein Derivat davon bedeusen, durch Polymerisation von Tetrahydrofuran in Gegenwart eines Fastbatt-Polymerisationskatalysators und eines Carbonsäureanhvaries.

Furch die Verwendung von Magnesium-Aluminium-Hydrosi-liksten an Stelle der bekennten Montmorillonit-, Zeolithoder Keolin-Katalysetoren, werden nun die Polymerisate mit größerer Polymerisationsgeschwindigkeit, gleichmäßigeren Eigenschaften und mit engerer Molekulargewichtsverteilung auch mit Tetrahydrofuran technischer Qualität zugänglich.

DE 195 13 493 C1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Polytetramethylenetherglykol(PTMEG)diester durch Polymerisation von Tetrahydrofuran (THF) in Gegenwart von Carbonsäureanhydrid mit einem Magnesium-Aluminium-Hydrosilikat-Katalysator, der durch Erhitzen auf 200—600°C aktiviert wurde. Die natürlich vorkommenden Mineralien Sepiolit und bevorzugt Attapulgit sind geeignete Ausgangsprodukte für die neuen erfindungsgemäßen Katalysatoren.

Die Polymerisation von THF durch Oxoniumionenkatalyse wurde als Ergebnis der grundlegenden Arbeiten von H. Meerwein et al. bekannt (Angew. Chemie 72, (1960), 927) und wird umfassend in der Monographie "Polytetrahydrofuran" von P. Dreyfuß, Gordon a. Breach Sc. Publishers, New York, London, Puris 1982 abgehandelt.

In der Deutschen Patentschrift PS 29 16 653 wird ein Polymerisationsverfahren für THF beschrieben, hei dem die Polymerisation von in einem separaten Schritt gereinigtem THP durch im Pesihett angeordneter Bleicherde in Anwesenheit von Carbonsäureanhydrid erfolgt. Bleicherden sind natürlich vorkommende Atominismsilicate mit einer kryptokristallinen Dreischichtstruktur des Montmorillonit-Minerals. Das aus Lagerstätten gewonnene Mineral zeigt von Vorkommen abhäugige variable physikalische und chemische Eigenschaften auf. Insbesondere die Aktivität der Katalysatoren ist nicht konstant, sondern schwankt von Charge zu Charge. Dies ist trotz des niedrigen Preises ein gravierender Nachteill für die gewerbliche Nutzung der Bleicherden als Katalysatoren. Ähnlich verhalten sich Kaolin und Zeolithe, die in der PCT-Anmeldung WO 94/05719 für die THF-Polymerisation vorgeschlagen wurden. Nachteilig ist susätzlich, daß nur extrem reines THP ein gewerblich nutzbares Polymerisat liefert. Der vorliegenden Erfindung lag nun die Aufgabe zugrunde die Polymerisation von THF in bezug auf die technische Ausführungsform zu vereinfachen und reproduzierbarer zu gestalten. Die Vorteile des in der Deutschen Putentschrift PS 29 16 853 beschriebenen Verfahrens insbesondere die der Festbettkatalyse, sollten aber erfalten bleiben.

Überraschenderweise zeigte sich, daß zu Formkörpern verpreßter im wesentlichen wasserfreier gegebenenfalls durch Bäurehehandlung oder durch thermische Zerzetzung von Ammoniumverbindungen protonierter Sepiolit und Attapulgit, die suspendiert oder besser in ein stationikres, fest angeordnetes Katalysatorbett eingebracht werden, eine Mischung aus THF und Carbonsäureanhydrid mit hoher Polymerizationsgeschwindigkeit in Polytetrabutylenetherglykolcarbonsäureester mit niedriger Farbzahl reproduzierbar und über ungewöhnlich lange Zeiträune umwandelt. THF bedarf anders als bei der Verwendung von Bleicherden, Zeolithen oder Kaolin keiner besonderen Reinigung. Es kann sogar mit wasserhaltigem THF (z. B. 1% Wasser) polymerisiert werden. Durch den Einsatz besonders von Attapulgit als Katalysätor gelingt es Polymerisate herzustellen, die sich durch eine sehr niedrige Farbzahl, eine enge Molckulargewichtsverteilung und einen extrem niedrigen Gehalt an verumreinigenden Kronether auszeichnen. Attapulgit wird im erfindungsgemäßen Verfahren bevorzugt verwendet.

Der Katalysator weist eine nabezu unbegrenzte Lebensdauer auf und begründet u.a. auch dadurch die bessere Umweltverträglichkeit des neuen Verfahrens,

33

Sepiolit und Attapulgit sind in der Natur weit verbreitete hydratisierte Magnesium-Ahminium-Hydrosilikate, die ohne besondere Aktivierung mit Säuren saure Zentren besitzen. Im Vergleich zu den oben erwähnten Katalysatoren reagieren diese neuen Katalysatoren deshalb neutral oder schwach basisch. Sie enthalten keine Resisäure und sind deshalb nicht korrosiv. Es ist natürlich möglich zusätzliche saure Zentren durch Behandlung mit anorganischen Säuren wie z. B. Salzsäure oder Ammoniumchlorid zu erlangen.

Katalysatoren für den erfindungsgemäßen Prozeß sind beispielsweise als Attapulgus Clay oder Folrida Erde bekannt. Die bevorzugten Katalysaturen bestehen überwiegend aus dem Mineral Attapulgit, das aus dreidimensionalen Ketten mit der identen chemischen Zusammensetzung (OH₂M(OH)₂Mg₅Si₆O₂₀ × 4H₂O.

im Gegensatz zu den Tonerden und Kaolin enthalten Attapulgit und Septolit Magnesium, ein stärker basisches Element als Aluminium, und sollte deshalb kationisch weniger wirksam sein.

Durch Extrusion und gezielte Calcination werden dem natürlichen Attapulgit Wasser entzogen. Durch Mallen und Sieben erhält man Granulat oder pulverförmige Qualitäten, die im Pestbett oder Suspensionsverfahren eingessetzt werden.

Die orfindungsgemäß zu verwendeten Kaustysatoren sollen vor ihrer Verwendung einige Zeit z. B. 9,5 bis 10 Stunden bei Temperaturen zwischen 200 und 600°C getempert werden. Durch diese Maßnahmen wird der Wasserpehalt erniedrigt und die Reaktivität formiert.

Das im Katalysatorfestbett eingesetzte Granulat hat z.B. ein Korngrößenspektrum von 418 mesh = 2,4-4,75 mm. Man kann auch Attapulgitpulver mit Wasser anteigen, zu Formkörpern verpressen und cakánie-ren

Austelle der natürlich vorkommenden Mineralien lassen sich auch synthetische Aluminium-Magnesium-Hydrosilikate verwenden.

Für die Polymerisation des THF wird nur eine geringe Menge des Katalysstors benötigt. Die trockenen Katalysstorkörper werden in einem Resktionsgefäß, beispielsweise einem Röhren- oder Schachtofen aufgeschüttet. Die gewählte Dimension der Schüttung wird vorzugsweise von der Notwendigkeit bestimmt, die Polymerisationswärme abzuführen. Es kann auch nützlich sein, das Reaktionsprodukt ganz oder zum Teil im Kreis über die Schüttung zu pumpen, om in einem Wärmeaustauscher durch Kühlen oder Erwärmen für eine isotherme Reaktionsführung längs des Ofens zu sorgen. Im allgemeinen genügt ein Kreisstrom der etwa das 3-bis 10fache des Reaktorvolumens stündlich ausmacht. Bei kontinuierlicher Polymerisation fügt man dem Kreislaufprodukt das Q01—Q1fache der stündlichen Kreislaufmenge Frischlauf als THF und Carbonsäureanbydrid zu.

Ein geeigneter Reaktor für die erfindungsgemäße Polymerisation ist auch ein rotierender Korb gefüllt mit Granulat, der sich in einem thermostatisierbaren Reaktor befindet, der zusätzlich noch mit einem Rührpaddel

DE 195 13 493 C1

ausgestattet sein kann.

Unerwartet und technisch fortschrittlich im Vergleich zu der bisher bekannten Verfahrensweise wie sie z. 8. in dem Deutschen Patent 29 16 633 beschrieben wird, entstehen nach dem erfindungsgemäßen Verfahren Produkte mit einer sehr engen Molekulargewichtsverteilung und einem vernachlässigbar geringen Anteil von weniger 0,1 Gew.-% an verunreinigenden Kronether. Während marktgängiges Polytetramethylenetherglykol (PTMEC) mit der Molmasse 1000 durch den Einheitlichkeitsquotienten Mw/Mn von 1,6 bis 1,8 charakterisiert wird, entsteht erfindungsgemäß ein Produkt mit dem Quotienten Mw/Mn von 1,2 bis 1.4. Dieses eignet sich besonders für die Herstellung elastischer Polyurethanfaser oder thermoplastischer Polyurethane mit gutem Tieftemperaturverhalten.

Der im wesentlichen wasserfreie Attapulgit und Sepiolit entfahet erst in Gegenwart des Promotors Carbonsäureanhydrid seine katalytische Wirkung. Vorteilhafterweise verwendet man solche Carbonsäureanhydride, die
sich von aliphatischen oder aromatischen Poly- und/oder vorzugsweise Monocarbonsäuren mit 2 bis 12, vorzugsweise 2 bis 8 Kohlenstoffatomen ableiten. Genannt seien z. B. Essigsäureanhydrid, Propionsäureanhydrid,
Buttersäureanhydrid oder Acryssäure- und Methacrylsäureanhydrid sowie Bernsteinsäureanhydrid. Auch gemischte Anhydride und Anhydridgemische sind verwendbar. Bevorzugt wird schon aus Preisgründen Essigsäu15
reanhydrid.

Wie bereits erwähnt, können nach dem erfindungsgemäßen Verfahren Diester von Polyhotylenglykol von beliebigem Polymerisationsgrad hergestellt werden. Die Carbonsäureanhydridkonzentration der Polymerisationsmischung bestimmt den Polymerisationsgrad. Je niedriger die Anhydridkonzentration gewäßit wird, um so höhere Molekulargewichte werden erreicht und umgekehrt. Als Orientierungswerte für eine Reaktionstemperatur von 50°C können folgende Angaben dienen:

Polymerisationsgrad:		8	9	10	24	
Gew.% Essigsäureanhydrid					4	25
im Polymerisationsansatz	10	8,5	6,8	3	\$ * 55	
						383

Zur Durchführung der Polymerisation werden Festhettkatalysatoren in einem geeigneten Reaktionsgefäß z. B. bei der bevorzugten Ausführungsform der Polymerisation in Abwesenheit einer Gasphase nach der sogenannten Sumpffahrweise mit dem Reaktionsgemisch z. B. durch Umpumpern in Berührung gebracht. Die bei der Polymerisation entstehende Reaktionswärme wird in geeigneter Weise abgeführt. Man kann auch bei der einfachsten Form der Ausführung des erfindungsgemäßen Verfahrens die Katalysatorschüttung einfach mit dem Polymerisationsgemisch überstellen und die Umsetzung z. B. adiabatisch durchzuführen. Bei sehr aktiven Katalysatoren begrenzt siedendes THF die Maximaltemperatur bei ca. 65°C. Bei dieser Reaktionsführung ist die Polymerisation nach ca. 30 bis 60 Minuten zu Ende.

Im allgemeinen wird man die Polymerisation bei Drücken zwischen 0 his 25 har und bei Temperaturen 40 zwischen 10 his 60°C ausüben. Niedrigere oder höhere Drücke und Temperaturen bringen keine Vorteile.

In den meisten Fällen wird man die Polymerisation bis zum vollständigen Umsatz des Carbonsäureanhydrids ablaufen lassen. Je nach Polymerisationstemperatur sind dann, wenn im Bereich von 30 bis 55°C polymerisiert wurde, 40 bis 75 Gew.-% des eingesetzten THF umgesetzt. Nicht reagiertes THF gewinnt man bei der destillativen Aufarbeitung des Reaktionsproduktes wieder, und kann es erneut ohne Nachteile für spätere Polymerisatio- 45 nen verwenden.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen Polybutylenetherglykoldiester lassen sich nuch den bekannten Methoden verseifen, oder auch z.B. nach der Methode des US-PS 2499725 mit beispielsweise Methanol umestern. Besonders für die großtechnische Ausübung des Verfahrens empfiehlt sich die hydrierende Umesterung, wie sie in der US-PS 4608422 beschrieben ist. Weitere Methoden sind in den Patentschriften DE 27 60 272, EP 018553 umd EP 0038009 beschrieben. Am einfachsten überführt man die Diester nach der von Adkins eingeführten Methode der Esterhydrierung mit Kupfer-Chromoxid-Katalysatoren in die Diolform. Geeignete Katalysatoren werden angeboten. So z. B. die 5—15% Barium enthaltenden Kupferchromitkatalysatoren, die bei 220°C und 250 har Wasserstoffdruck ohne Lösungsmittel oder auch in Gegenwart von Methanol oder Äthanol die Diester verlustlos in das PTMEG überführt. Dieses ist dann z. B. mit Molekulargewichten 55 MS)—3080 geeignet für die Herstellung von Polyestern oder Polyurethanen. Die nach dem erfindungsgemäßen Werfahren erhaltenen Produkte können nach der Adkinsmethode zu Produkten mit ausreichend niedriger Restesterzahl von < 1 mg KOH/g hydriert werden. PTMEG-diacetate, die durch andere Polymerisationsmethoden (z. B. durch Bleicherdekatalyse) entstehen, ergeben Polytetramethylenetherglykole mit Restesterzahlen von über 1 mg KOH/g.

Die folgenden Beispiele sollen das erfindungsgemäße Verfahren näher erläutern ohne es zu begrenzen. Die genannten Teile sind Gewichtsteile: Sie verhalten sich zu Volumenteilen wie Kilogramm zu Litern.

Beispiel 1

88

Attapulgus Clay/Floridin 418 mesh LVM (Granulat) der Firma Chemie-Mineralien AC u. Co KC, Bremen wurden mit einer 0,2gew.-Wigen Salzsäure überstellt und die überschüssige Lösung am Büchnertrichter abgesaugt und dann mit destilliertem Wasser gewaschen. Das Granulat wurde danach 2 Stunden lang bei 300°C

DE 195 13 493 C1

calciniert und im Exicostor abgekühlt. 150 cm³ des wasserfreien Granulats werden in eine Duranglas-Laborflasche der Firma Schott, Mainz, gefüllt, im Wasserbad auf 50°C vorgewärmt und mit 300 g einer Mischung, die aus 91,5 Gew.-% techn. THF und 6,5 Gew.-% Essigsäureanhydrid besteht, überstellt. Die dicht mit einer Polypropylenschraubkappe verschlossene Flasche wird im Wasserbad bei 50°C 4 Stunden lang langsam um die Längsachse gedreht, um die Katalysatorschüttung in leichter Bewegung zu halten.

Das Reaktionsgemisch wurde danach vom Katalysator dekantiert und untersucht. Aus der Säurezahl des

Reaktionsproduktes läßt sich ein etwa 99%iger Umsatz des Essigsäureanhydrids ableiten.

Bei 150°C und 2 mbar dampft man das unumgesetzte THF vom entstandenem Polytetramethylenethergly-koldiscetst ab, das zu 55 Gew.-% in der Reaktionslösung enthalten war. Die Verseifungszahl des Diesters beträgt 152,6 mg KOH/g was einem Molekolargewicht von 734 g/mol entspricht. Durch Umestern mit der gleichen Menge Methanol in Gegenwart von z. B. 0,01 Gew.-% Natriummethylat erhält man daraus PTMEG mit der Hydroxytzshl 173 mg KOH/g und der Farbzahl 5 APHA. Das Produkt zeigt eine sehr enge Molekulargewichtsverteilung. Der Heterogenitätsquotient (Polydispersität) Mw/Me beträgt nur 1,20. Der Gehalt an oligomeren cyclischen Ethern ist kleiner 0,01 Gew.-%.

13

Beispiel 2

Die Polymerisation wird in der im Beispiel beschriebenen Versuchsanordnung bei 50°C mit einem käuflichen Granulat Attapulgus Clay 418 mesh LVM, Chemie Mineralien AG, Bremen durchgeführt. Der Katalysator wird bei 250°C 3 Stunden bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Für die Polymerisation wird eine 3gew. Wige Essigsäureanhydridlösung in techn. THF verwendet. Nach 2,5 Stunden Polymerisationszeit hat Essigsäureanhydrid zu über 99% reagiert, und die Polymerenlösung enthält 53 Gew. % PTMEG-Diacetat mit der Esterzahl 61,2 (entspricht dem Molekulargewicht 1824 g/mol). Durch Hydrierung am Festbett in der Sumpffahrweise wird es is 60gew. Wiger Methanollösung mit durch 11 Gew. % Bariumoxid aktivierten Kupferchromit-Katalysator bei 20°C und 250 bar Wasserstoff in PTMEG mit der Hydroxylzahl 64,1 (Molekulargewicht 1750 g/mol) überführt. Das durch Eindampfen (1 mbar, 190 °C) gewonnene Polymere ist sehr einheitlich und zeigt in der GPLC-Analyse die Polydispersität M_w/M_o = 1,5. Die Farbzahl liegt bei 5 APMA.

Beispiel 3

36

35

40

200

35

60

Wie im Beispiel 1 beschrieben, wird THF mit anderen Säureambydriden polymerisiert. Verwendet man an Stelle von 8,5 Gew.-% Essigsäureambydrid im Reaktionsansatz:

1. 16 Gew. % Buttersäureanbydrid,

2.24 Gew.-% 2-Ethylbexansäureanhydrid oder

3.21 Gew. % Benzoesäureanhydrid,

so erhält man Polymerlösungen von

1.55 Gew. % PTMEG-abuttersaureester,

2.60 Gew. W PTMEG-di-2-ethylhexansitureester und

3.58 Gew.-W PTMEG-Dibenzost.

Die Exter innen sich wie oben beschrieben nach verschiedenen Methoden in PTMEO mit den Hydroxylzahlen

1.168 mg KOH/g

2.170 mg KOH/g and

3.166 mg KOH/g

a überführen.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Polytetramethylenetherglykoldiester mit der Formel

R-CO-O(-CH2-CH2-CH2-CH2-O),-COR4

in der R und R, identisch oder verschieden sind und einen Alkylrest oder ein Derivat davon bedeuten, und n eine game Zahl von 2 bis 200 ist, durch Polymerisation von Tetrahydrofuran in Gegenwart eines Polymerisationskatalysators und eines Carbonsäureanhydrids, dadurch gekennzeichnet, daß als Katalysator ein calcinieries Magnesium-Aluminium-Hydrosilikat verwendet wird.

Cantimertes wagnesinis-polarinians-regionalistic volument wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator weniger als 2% Wasser enthält.

3. Verfahren nach Anspruch 1—2, dadurch gekennzeichnet, daß die natürlich vorkommenden Mineralien Attapulgit und Sepiolit eingesetzt werden.

4. Verfahren nach Anspruch 1—3, dadurch gekenmzeichnet, daß der Katalysator im Festbett angeordnet ist und die Mischung aus Tetrahydrofuran und dem Carbonsäureanhydrid über dieses Festbett geleitet wird.
5. Verfahren nach Anspruch 1—4, dadurch gekennzeichnet, daß der Katalysator vor der Verwendung 0,1 bis 5 Stunden einer thermischen Vorbehandlung bei 200 bis 600°C unterworfen wurde.